## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2003年10月16日 (16.10.2003)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 03/084932 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 223/20, 403/06

[JP/JP]; 〒979-2143 福島県 相馬郡 小高町蛯沢字笠谷 26番地 株式会社コニカケミカル内 Fukushima (JP).

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/03602

(22) 国際出願日:

2002 年4 月11 日 (11.04.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会 社 コニカケミカル (KONICA CHEMICAL CORPO-RATION) [JP/JP]; 〒103-0011 東京都 中央区 日本橋大 伝馬町3番2号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 池田 伸 (IKEDA,Shin) [JP/JP]; 〒979-2143 福島県 相馬郡 小 高町蛯沢字笠谷26番地 株式会社コニカケミカル 内 Fukushima (JP). 高橋 康弘 (TAKAHASHI, Yasuhiro) (81) 指定国 (国内): BR, CN, IN, KR, MX, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

#### 規則4.17に規定する申立て:

- BR, CN, IN, KR, MX, ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR)の指定のための発明者の特定に関する申立て (規 則 4.17(i))
- USのみのための発明者である旨の申立て (規則 4.17(iv))

## 添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD FOR PREPARING 6-AMINOMETHYL-6,11-DIHYDRO-5H-DIBENZ[B,E]AZEPINE

(54) 発明の名称: 6-アミノメチル-6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b, e]アゼピンの製造法

(57) Abstract: A method for preparing 6-aminomethyl-6,11-dihydro-5H-dibenz[b,e]azepine, characterized in that it comprises reducing 2-(11H-dibenz[b,e]azepine-6-ylmethyl)-1H-isoindole-1,3(2H)-dione with a metal hydride or a metal hydrogen complex compound in an aqueous alcohol solvent, to form N-[(6,11-dihydro-5H-dibenz[b,e]azepine-6-yl)methyl]-o-hydroxymethylbenzamide; and N-[(6,11-dihydro-5H-dibenz[b,e]azepine-6-yl)methyl]-o-hydroxymethylbenzamide useful for the preparation.

(57) 要約: 2-(11H-ジベンズ[b,e]アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオンを水性アルコール溶媒中、 金属水素化化合物または金属水素錯化合物で還元し生成したN-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e]アゼピン-6-イル)メ チル]-o-ヒドロキシメチルベンズアミドを経由することを特徴とする6-アミノメチル6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e] アゼピンの製造方法、およびその製造に有用なN-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e]アゼピン-6-イル)メチル]-o-ヒド ロキシメチルペンズアミド



### 明細書

6-アミノメチルー6, 11-ジヒドロー5H-ジベンズ [b, e] アゼピンの製造法

## 5 技術分野

本発明は抗アレルギーおよび抗ヒスタミン作用によって特徴付けられる治療学的に有用な3-アミノ-9, 13b-ジヒドロ-1H-ジベンズ[c, f]イミダゾ[1, 5-a]アゼピン・塩酸塩の製造中間体として極めて重要な<math>6-アミノメチル-6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b, e]アゼピンの新規な製造方法に関するものである。

10

20

25

30

35

## 背景技術

6-アミノメチルー6, 11-ジヒドロー5 Hージベンズ [b, e] アゼピンは医薬の原料として重要な化合物である。該化合物の製造方法については6-シアノー11 Hージベンゾ [b, e] アゼピンを、T HF 中水素化リチウムアルミニウムと100% 硫酸から製造される水素化アルミニウムと反応させる方法が知られている(Arzneim.-Forsch., 40, 4, 440, 1990年; 特公平<math>3-66311)。

しかしながらこの合成法はコスト的に負荷の大きい無水THF溶媒を必要とし、反応後 に析出する多量の無機物の濾過など手間のかかる操作を含む。

また2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル) -1H-イソインドール-1,3 (2H) -ジオンをギ酸とパラジウム炭素で水素化して生成する6-フタルイミドメチル-6、11-ジヒドロー5H-ジベンズ [b, e] アゼピンを単離し、ヒドラジン分解して製造する方法が知られている(特開平4-346988)。

しかしながらこの方法は発癌性物質であるヒドラジンを使用している為、工業的生産に おいてはその安全性が問題となる。また水素化とヒドラジン分解の間に単離操作が必要で 工業規模の製造において単離操作の減少が望まれることは衆知の事実である。

## 発明の開示

本発明の目的は2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-(1) アゼピン-6-(1) アゼピン-6-(1) アゼピン-6-(1) アゼピンの-5 アゼピンの-5 アゼピンの合成において、有害物質の使用回避と、工程短縮を可能とした製造方法を提供することにある。

 10

に還元される事は驚くべきことである。さらに生成したN-[(6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b, e]アゼピン-6-(7) メチル]-o-ヒドロキシメチルベンズアミドは単離操作無しに容易に分解可能でワンポットに<math>T6-(7) アゼピンが得られる事を見出し、本発明を完成するに至った。

## すなわち本発明の方法は

- (1) 2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル) -1H-イソインドール-1, 3(2H) ージオンを金属水素化物または金属水素錯化合物と反応せしめ生成するN-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル) メチル]-o-ヒドロキシメチルベンズアミドを経由する<math>6-アミノメチル-6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピンの製造方法。
- (2) N-[(6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル) メチル] 0-ヒドロキシメチルベンズアミド。
- (3) 金属水素化化合物または金属水素錯化合物が水素化ホウ素化合物である(1) 記載 15 の6-アミノメチルー6,11-ジヒドロー5H-ジペンズ [b, e] アゼピンの製造方 法。
  - (4) 溶媒としてアルコール類または水性アルコール類を使う事を特徴とする(1)記載 の 6- アミノメチルー 6 , 1 1- ジヒドロー 5 H- ジベンズ [b , e ] アゼピンの製造方法。
- 20 (5) N-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e] アゼピン-6-イル) メ チル] <math>-o-ヒドロキシメチルベンズアミドを酸または塩基で処理する事を特徴とする (1) 記載の<math>6-アミノメチル-6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e] アゼピンの製造方法である。

## 図面の簡単な説明

図1. 2 - (11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル) - 1H-イソインドール-1, 3 (2H) - ジオンを表わす。

5

15

20

25

30

図2. N- [(6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル) メチル] -o-ヒドロキシメチルベンズアミドを表わす。

図3.6ーアミノメチルー6,11ージヒドロー5Hージベンズ [b, e] アゼピンを表 10 わす。

# 発明を実施するための最良の形態

反応は原料、溶媒、金属水素化合物または金属水素錯化合物を順次反応器に加え行なう、 反応が終わるまで攪拌した後、酸または塩基を加え加熱攪拌し分解処理した後、抽出など の方法により6-アミノメチルー6、11-ジヒドロー5H-ジベンズ [b,e] アゼピ ンをシラップとして得る。必要に応じて鉱酸または有機酸と造塩し結晶として取り出すこ とが可能で、また造塩後に有機溶媒により不純物を抽出し精製することが可能である。

金属水素化合物または金属水素錯化合物の使用量としては理論量の6~60倍、好ましくは12~30倍、特に好ましくは12~20倍である。6倍未満だと未反応物が残りやすい。60倍を超えると経済的に好ましくない。添加は粉体、または溶媒に溶解後滴下しても良い。

反応溶媒としてはアルコール類または水性アルコール類が使用される。アルコール類としてはn-ブタノール、イソブタノール、n-プロパノール、イソプロパノール、エタノール、メタノール、またはその混合溶媒が好ましく特にイソプロパノールが好ましい。水性アルコール中の水の濃度は $1\sim9$ 9重量%であり、特に18%が好ましい。溶媒(水を含む)の使用量としては2-(11H-ジベンズ[b, e]アゼピン $-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオンの重量に対して<math>1\sim5$ 0倍容量、好ましくは $2\sim2$ 0倍容量、特に好ましくは $10\sim1$ 5倍容量である。

必要に応じて反応を早める為に無機塩を添加しても良い、特に限定するものではないが 無機塩としては塩化亜鉛、塩化マグネシウム、塩化コバルトが好ましい。

反応温度は0  $\mathbb{C}$   $\sim$  還流温度であり好ましくは3 0  $\sim$  4 0  $\mathbb{C}$  である。0  $\mathbb{C}$  以下だと反応が遅すぎる為、経済的ではない。

N-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e] アゼピン-6-イル) メチル] -0-ヒドロキシメチルベンズアミドの分解処理は酸または塩基どちらでも可能である、酸としては鉱酸、有機酸類が使用できるが、塩酸、硫酸、メタンスルホン酸、酢酸、ギ酸が好ましく、特に塩酸、酢酸が好ましい。塩基としては無機塩基、有機塩基が使用できるが、アルカリ金属の塩または水酸化物、アルキルアミン類が好ましく、特に水酸化ナトリウムが好ましい。

### 実施例

実施例によって本発明を具体的に説明するが、本発明がこれらの実施例に限定されるものではない。

5 原料である2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオンは、J. Heterocycl.chem.,1
 7,2,341,1980年記載の方法に従って合成した。
 実施例1

攪拌機、還流冷却機、温度計の備わった100m1フラスコに2- (11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3 (2H)-ジオン3.0g(8.5mmo1)、イソプロパノール45.0mlおよび水7.5mlを仕込んだ後、室温攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム1.3g(35.1mmo1)を30℃以下を保つように30分かけて添加した。添加後白色のスラリーとなった内容物を24時間室温で攪拌した。この反応液に室温にて酢酸10.7gを滴下し水素化ホウ素ナトリウムの残を分解した後、80℃で1.5時間攪拌した。内温が室温になるまで放冷し水24.0mlおよびトルエン24.0mlを加え、25%NaOHでpH=11に調整し抽出した。抽出液を減圧濃縮し褐色シラップ3.1gを得た。褐色シラップをメタノール1.8mlに溶解し、メタノール18mlに溶解したフマル酸0.89gを滴下した。室温で結晶の析出を確認後、0℃で3時間攪拌し減圧濾過した。ケーキを冷メタノール1.0mlで洗浄、次いで乾燥した。

収量:6-アミノメチル6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン・フマル酸塩2.0g (理論量の69.0%) 実施例2

攪拌機、還流冷却機、温度計の備わった300mlフラスコに2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン3.0g(8.5mmol)、イソプロパノール45.0mlおよび水7.5mlを仕込んだ後、室温攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム1.3g(35.1mmol)を30℃以下を保つように30分かけて添加した。添加後白色のスラリーとなった内容物を24時間室温で攪拌した。この反応液に室温にて1規定塩酸140mlを滴下し水素化ホウ素ナトリウムの残を分解した後、80℃で1.5時間攪拌した。内温が室温になるまで放冷しトルエン24.0mlを加え、分液後水層を25%NaOHでpH=11に調整しトルエン24.0mlで抽出した。抽出液を減圧濃縮し褐色シラップ3.0gを得た。褐色シラップをメタノール1.8mlに溶解し、メタノール18mlに溶解したフマル酸0.89gを滴下した。室温で結晶の析出を確認後、0℃で3時間攪拌し減圧濾過した。ケーキを冷メタノール1.0mlで洗浄、次いで乾燥した。

収量:6-アミノメチル6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン・フマル酸塩2.2g (理論量の76.1%) 実施例3 10

攪拌機、還流冷却機、温度計の備わった300mlフラスコに2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1,3(2H)-ジオン3.0g(8.5mmol)、イソプロパノール45.0mlおよび水7.5mlを仕込んだ後、室温攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム1.3g(35.1mmol)を30℃以下を保つように30分かけて添加した。添加後白色のスラリーとなった内容物を24時間室温で攪拌した。この反応液に室温にてMeOH5.0mlを滴下し水素化ホウ素ナトリウムの残を分解した後、25%NaOH3.0mlを加え80℃で1.5時間攪拌した。内温が室温になるまで放冷しトルエン24.0mlを加え、分液後抽出液を減圧濃縮し褐色シラップ3.0gを得た。褐色シラップをメタノール1.8mlに溶解し、メタノール18mlに溶解したフマル酸0.89gを滴下した。室温で結晶の析出を確認後、0℃で3時間攪拌し減圧濾過した。ケーキを冷メタノール1.0mlで洗浄、次いで乾燥した。収量:6-アミノメチル6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン・フマル酸塩2.1g(理論量の72.4%)実施例4

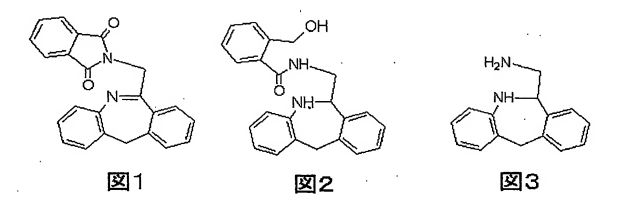
- 15 攪拌機、還流冷却機、温度計の備わった100m1フラスコに2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル)-1H-イソインドール-1, 3 (2H) ージオン3.0g(8.5mmol)、イソプロパノール45.0mlおよび水7.5mlを仕込んだ後、室温攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム1.3g(35.1mmol)を30℃以下を保つように30分かけて添加した。添加後白色のスラリーとなった内容物を24時20 間室温で攪拌した。この反応液に室温にてMeOH5.0mlを滴下し、水素化ホウ素ナトリウムの残を分解した。水40mlを滴下し析出した結晶を濾過、乾燥しN-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b, e] アゼピン-6-イル)メチル]-o-ヒドロキシメチルベンズアミドを単離した。
- 25 1H-NMR (DMSO) δ3. 7-3. 8 (m, 1H), 3. 9-4. 1 (m, 2H), 4. 4 (d, 1H), 4. 7 (d, 2H), 5. 1 (m, 1H), 5. 3 (t, 1H), 5. 8 (d, 1H), 6. 6-6. 7 (m, 2H), 6. 9-7. 1 (m, 2H), 7. 3-7. 7 (m, 8H), 8. 7 (t, 1H)

## 30 産業上の利用可能性

本発明の製造法によると、有害性の高い原料の使用を避け、中間物単離が不要で簡単な操作で6-アミノメチル6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ[b,e]アゼピンの製造が可能になり、その製造コストの大幅な削減を図ることができる。

## 請求の範囲

- 1. 2-(11H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イルメチル) -1H-イソインドール-1, 3 (2H) -ジオンを金属水素化物または金属水素錯化合物と反応せしめ、生成する<math>N-[(6,11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル) メ
- 5 チル]-0-ヒドロキシメチルベンズアミドを経由する6-アミノメチルー6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e]アゼピンの製造方法。
  - 2. N- [(6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル) メチル] -o-ヒドロキシメチルベンズアミド。
- 3. 金属水素化化合物または金属水素錯化合物が水素化ホウ素化合物である請求項1記載 10 の6-アミノメチルー6, 11-ジヒドロー5H-ジベンズ [b, e] アゼピンの製造方 法。
  - 4. 溶媒としてアルコール類または水性アルコール類を使う事を特徴とする請求項1記載 の6-アミノメチルー6, 11-ジヒドロー5 H-ジベンズ [b, e] アゼピンの製造方法。
- 15 5. N- [(6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピン-6-イル)メチル] -o-ヒドロキシメチルペンズアミドを酸または塩基で処理する事を特徴とする請求項1記載の6-アミノメチル-6, 11-ジヒドロ-5H-ジベンズ [b, e] アゼピンの製造方法。



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D223/20, C07D403/06					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07D223/20, C07D403/06					
	ion searched other than minimum documentation to the				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)					
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	US 5312916 A (Boehringer Ing 17 May, 1994 (17.05.94), Full text & JP 4-346988 A Full text & EP 496406 A1 & DE & ES 2078559 A & PH	elheim KG), 4102148 A 28765 A	1–5		
A	JP 2001-131177 A (Ohara Yakuhin Kogyo Kabushiki Kaisha), 15 May, 2001 (15.05.01), Full text (Family: none)		1-5		
P,X	JP 2002-193939 A (Konica Chemical Corp.), 10 July, 2002 (10.07.02), Full text (Family: none)		1-5		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents:  document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search 07 August, 2002 (07.08.02)  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family  "E" document published prior to the international filing date but later the international filing date but later the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document such document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of					
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			



C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
		Relevant to claim No.			
Category* P, A	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  JP 2002-193940 A (Konica Chemical Corp.), 10 July, 2002 (10.07.02), Full text (Family: none)	Relevant to claim No.			
	•				

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)





# 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP02/03602

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl <sup>2</sup> C07D223/20, C07D403/06					
D 御木ナタ	ニュル八服				
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl <sup>7</sup> C07D223/20, C07D403/06					
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 					
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)					
	ると認められる文献		I		
引用文献の カテゴリー*	   引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する     請求の範囲の番号		
A	US 5312916 A (Boehringer Ingelheim KG) 1994. 05. 17, 全文 & JP 4-346988 A, 全文 & EP 496406 A1 & DE 4102148 A & ES 2078559 A & PH 28765 A		1 — 5		
A	JP 2001-131177 A(大原薬品工業株式 (ファミリーなし)	式会社)2001. 05. 15, 全文	1-5		
PX	JP 2002-193939 A (株式会社コニカク (ファミリーなし)	ケミカル) 2002.07.10, 全文	1 — 5		
x C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 07.08.02		国際調査報告の発送日 20.	08.02		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区館が関三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 瀬 下 浩 一 電話番号 03-3581-1101	内線 3490		

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)





国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP02/03602

C (緯ま)	間油ナスト初からかるみず	<u> </u>	
C (続き). 引用文献の カテゴリー*	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときり	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	JP 2002-193940 A (株式会社コニカケミカ (ファミリーなし)		1 – 5
	*		
	·		
	•		

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)